# PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION  (PCT Rule 61.2)	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date of mailing:	I ETATO ONIO D'AMENIAGE
08 April 1999 (08.04.99)	in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP98/04374	Applicant's or agent's file reference: P-30084
International filing date: 29 September 1998 (29.09.98)	Priority date: 30 September 1997 (30.09.97)
Applicant: II, Noritaka et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election made      X   in the demand filed with the International preliminary     28 January 19	y Examining Authority on: 199 (28.01.99)  national Bureau on:
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	I Zahra
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	J. Zahra Telephone No.: (41-22) 338.83.38

### カ

RECEIVE DEC. 22. 1999 EIKOH PATENTU-FICE

出願人代理人

萩野 平

発信人 日本国特許庁 (国際予備審査機関)

殿

PCT

あて名 Ŧ

107-6028

東京都港区赤坂一丁目12番32号 アーク森ビル28階 栄光特許事務所 国際予備審査報告の送付の通知書

(法施行規則第57条)

[PCT規則71.1]

発送日 (日.月.年)

出願人又は代理人

P - 30084の書類記号

PCT/JP98/04374

重要な通知

国際出願番号

国際出願日

(日.月.年)

29.09.98

優先日 (日.月.年)

30.09.97

出願人 (氏名又は名称)

第一製薬株式会社

- 1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの 送付書とともに送付することを、出願人に通知する。
- 2. 国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際 事務局に送付する。
- 3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備審査報告(付属審類を除く)の英語の翻訳文を作成し、それ をその選択官庁に送付する。

### 4. 注 意

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に(官庁によってはもっと遅く)所定の手続(翻訳文の提出及び国内 手数料の支払い)をしなければならない(PCT39条(1))(様式PCT/IB/301とともに国際事務局から送付 された注を参照)。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属書類の翻訳文を含まなけれ ばならない。

この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第Ⅱ巻を参照すること。

名称及びあて名

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 権限のある職員

特許庁長官

7433 4 P

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

1. 文献の写しの請求について

国際予備審査報告に記載された文献であって国際調査報告に記載されていない文献の 複写

特許庁にこれらの引用文献の写しを請求することができますが、日本特許情報機構でもこれらの引用文献の複写物を販売しています。日本特許情報機構に引用文献の複写物を請求する場合は下記の点に注意してください。 〔申込方法〕

- (1)特許(実用新案・意匠)公報については、下記の点を明記してください。
  - ○特許・実用新案及び意匠の種類
  - ○出願公告又は出願公開の年次及び番号(又は特許番号、登録番号)
  - ○必要部数
- (2) 公報以外の文献の場合は、下記の点に注意してください。
  - ○国際予備審査報告の写しを添付してください(返却します)。

[申込み及び照会先]

- 〒100 東京都千代田区霞が関3-4-2 商工会館・弁理士会館ビル 財団法人 日本特許情報機構 サービス課 TEL 03-3503-3900
- 注) 特許庁に対して文献の写しの請求をすることができる期間は、国際出願日から7年です。
- 2. 各選択官庁に対し、国際出願の写し(既に国際事務局から送達されている場合は除く)及びその所定の翻訳文を提出し、国内手数料を支払うことが必要となります。 その期限については各国ごとに異なりますので注意してください。(条約第22条、第39条及び第64条(2)(a)(i)参照)

PCT

# 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 P-30084	今後の手続きについては、国際予備審査 IPEA/4	報告の送付通知(様式 P C T / 1 6 )を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP98/04374	国際出願日 (日.月.年) 29.09.98	優先日 (日.月.年) 30.09.97
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>6</sup>	A61K47/10	
出願人(氏名又は名称) 第一製薬株式会社		
1. 国際予備審査機関が作成したこの国	国際予備審査報告を法施行規則第57条(P	CT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙	ffを含めて全部で <u>3</u> ペー	ジからなる。
3. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。	
I X 国際予備審査報告の基礎	•	
Ⅱ □ 優先権		
Ⅲ	上の利用可能性についての国際予備審査報	告の不作成
IV 開の単一性の欠如		
_	る新規性、進歩性又は産業上の利用可能性	生についての見解、それを裏付けるため
の文献及び説明 VI bる種の引用文献		
VII 国際出願の不備		
VII 国際出願に対する意見		

国際予備審査の請求書を受理した日 28.01.99	国際予備審査報告を作成した日 07.12.99		
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)	4 P	7433
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	弘實議二		
	電話番号 03-3581-1101 内紀	泉 3	492

# 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP98/04374

I. 国	際予備審査報告の	)基礎			
応	の国際予備審査報 答するために提出 CT規則70.16,70	された差し替え用紙は、	づいて作成され この報告書にお	れた。(法第6条(PC さいて「出願時」とし、	T14条) の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
X	出願時の国際出席	<b>香類</b>			
	明細書第二明細書第二明細書第二		ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求書	
	請求の範囲 第 - 請求の範囲 第 - 請求の範囲 第 - 請求の範囲 第 -		項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたも PCT19条の規定に 国際予備審査の請求書	基づき補正されたもの
J	図面 第 <sub>_</sub> 図面 第 <sub>_</sub> 図面 第 <sub>_</sub>		_ページ/図、 _ページ/図、 _ページ/図、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求書	
	明細書の配列表の 明細書の配列表の 明細書の配列表の	部分 第二十二章	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書	と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
2. 上	記の出願書類の言	語は、下記に示す場合を ・	除くほか、この	国際出願の言語である。	•
	P C T規則48.3 国際予備審査σ	のに提出されたPCT規則 3(b)にいう国際公開の言語 のために提出されたPCT	語 規則55.2またに	翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言	- <del>-</del>
	この国際出願にこの国際出願と出願後に、この出際後に、この出願後に、この出願後により出願後に提出し書の提出があっ	会まれる書面による配列 共に提出されたフレキシ 国際予備審査(または調 国際予備審査(または調 た書面による配列表が出 た リ表に記載した配列とフレ	表 ブルディスクに 査)機関に提出 査)機関に提出 願時における回	こよる配列表 出された書面による配列 出されたフレキシブルデ 国際出願の開示の範囲を	
	Eにより、下記の4 月細書 第 _ 青求の範囲 第 _ 図面 図面の		ページ 項 ページ	∕ ⊠	
<i>‡</i>	ιるので、その補ῖ	吸告は、補充欄に示したよ Eがされなかったものとし 所の際に考慮しなければな	<b>レて作成した。</b>	(PCT規則70.2(c) こ	後囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上

### 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP98/04374

文献及び説明			-
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-20	有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 2 0	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1 - 2 0	有 

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

請求の範囲1-20は国際調査報告に引用されたいずれの文献にも記載されておらず当業者において自明な事項でもない。

PATENT COOPERATION TREATY

9/509677

PCT

# NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

HAGINO, Taira Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 17 December 1998 (17.12.98)	
Applicant's or agent's file reference P-30084	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP98/04374	International filing date (day/month/year) 29 September 1998 (29.09.98)
International publication date (day/month/year)  Not yet published	Priority date (day/month/year) 30 September 1997 (30.09.97)
Applicant  DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD. et	al

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date Priority application No.

Country or regional Office or PCT receiving Office

Date of receipt of priority document

30 Sept 1997 (30.09.97)

9/265441

JP

04 Dece 1998 (04.12.98)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

K. Takeda

Telephone No. (41-22) 338.83.38



PCT



国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 P-30084	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP98/04374	国際出願日 (日.月.年) 29.0-9.98 <b>優先日</b> (日.月.年) 30.09.97
出願人(氏名又は名称) 第一製薬株式会社	
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され	査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 る。
この国際調査報告は、全部で 2	<i>ペ</i> ージである。
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも添付されている。
1. 請求の範囲の一部の調査	ができない (第1欄参照)。
2. 発明の単一性が欠如してい	<b>∖る(第Ⅱ欄参照)。</b>
3. □ この国際出願は、ヌクレン 査を行った。	オチド及び/又はアミノ酸配列リストを含んでおり、次の配列リストに基づき国際調
□ この国際出願と共に提出	出されたもの
出願人がこの国際出願。	とは別に提出したもの
□ しかし、出願時の[	国際出願の開示の範囲を越える事項を含まない旨を記載した書面が添付されていない
この国際調査機関が書	
4. 発明の名称は 区 出版	頭人が提出したものを承認する。
□ 次(	こ示すように国際調査機関が作成した。
_	
	•
5. 要約は 🗵 出席	頂人が提出したものを承認する。
国际	『欄に示されているように、法施行規則第47条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ 国際調査機関に意見を提出することができる。
6 斑仏事ししませいまとしょでい	
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。 □ 出版	頂人が示したとおりである。
□ 出席	<b>頂人は図を示さなかった。</b>
本[	図は発明の特徴を一層よく表している。
<del></del>	

		<del></del>	•
A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int	. Cl º A61K47/10		
B. 調査を			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int	. C1° A61K47/10		
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
, b			•
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	· · .
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	·
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, 61-280419, A (7)	メリカン・サイアナミド・カン	1-20
_	パニー), 11.12月.1985(11.12.85) A	· .	,
Α	JP,2-76826,A(第一製薬  (16.03.90)、(ファミリーなし)		1 - 20
Α	JP, 8-99904, A (山之内   (16.04.96)、 (ファミリーなし)	製薬株式会社), 16.4月.1996	1 - 20
			•
□ C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献(		の日の後に公表された文献	
もの	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ て出願と矛盾するものではなく、	がれた文献であって 発明の原理又は理
の	献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、≌	
日若し	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当	4該文献と他の1以
	理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献	上の文献との、当業者にとって自 よって進歩性がないと考えられる	
	領日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	Co 6 C
国際調査を完	了した日 16.11.98	国際調査報告の発送日 2411,	98
	の名称及びあて先 国特許庁 ( I S A / J P)	特許庁審査官(権限のある職員)	4C 7433
j	郵便番号100-8915	弘實、謙二	)
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3452

T

#### 特許協力条約

PCT

### 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REG'D	8 8	JAN	2000	]	
WIP	0	F	CT	· -	

出願人又は代理人 の書類記号 P-30084	今後の手続きについては、国際予備審   IPEA/	査報告の送付通知(様式PCT/ 416)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP98/04374	国際出願日 (日.月.年) 29.09.98	優先日 (日.月.年) 30.09.97
国際特許分類(IPC) IntiCil	6 1K47/10	
出願人 (氏名又は名称) 第一製薬株式会社		
	国際予備審査報告を法施行規則第57条(	
□ この国際予備審査報告には、	む明細書、請求の範囲及び/又は図面も 「実施細則第607号参照)	の基礎とされた及び/又はこの国際予備審
3. この国際予備審査報告は、次の内	容を含む。	
I X 国際予備審査報告の基礎	<b>*</b>	
Ⅱ □ 優先権		
Ⅲ □ 新規性、進歩性又は産業	<b>巻上の利用可能性についての国際予備審3</b>	<b>査報告の不作成</b>
IV 開の単一性の欠如		
V X PCT35条(2)に規定 の文献及び説明	する新規性、進歩性又は産業上の利用可	能性についての見解、それを裏付けるため
VI		
VII 国際出願の不備		
VMI 国際出願に対する意見		
国際予備審査の請求書を受理した日 28.01.99	国際予備審査報告	音を作成した日 7. 12. 99
名称及びあて先 日本国特許庁(I P E A / J P 郵便番号100-8915		証限のある職員) 4P 7433
東京都千代田区霞が関三丁目4	番3号	-3581-1101 内線 3492

I. 国際予備審査報告の基礎
1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)
X 出願時の国際出願書類 -
明細書       第       ページ、 出願時に提出されたもの         明細書       第       ページ、 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの         明細書       第       ページ、 「一の書簡と共に提出されたもの」
請求の範囲 第       項、       出願時に提出されたもの         請求の範囲 第       項、       PCT19条の規定に基づき補正されたもの         請求の範囲 第       項、       国際予備審査の請求書と共に提出されたもの         請求の範囲 第       項、       一         付の書簡と共に提出されたもの       日本
図面       第       ページ/図、出願時に提出されたもの         図面       第       ページ/図、国際予備審査の請求書と共に提出されたもの         図面       第       ページ/図、       付の書簡と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。
上記の書類は、下記の言語である       語である。         国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語         PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語         国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。  □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。
4. 補正により、下記の書類が削除された。         明細書       第ページ         請求の範囲       第項         図面       図面の第
5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めれるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

# 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP98/04374

見解			
新規性(N)	請求の範囲	1 - 2 0	
	請求の範囲		<del></del>
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 2 0	
	***	1 00	4
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲	1 – 2 0	
文献及び説明(PCT規則70.7)			
請求の範囲1-20は国際認 記載されておらず当業者にお	関査報告に引用された おいて自明な事項でも	いずれの文献にも ない。	
山戦でもしてもり、コ末市にも	24 (日内は子及くり	.0.4.0	
		•	·
			·

# PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

LA FCEIVED

G AUG 23 2000

TECH CENTER 1600

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference P-30084	FOR FURTHER ACTION		tionofTransmittalofInternational Preliminary n Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day)	month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/JP98/04374	29 September 1998 (29	9.09.1998)	30 September 1997 (30.09.1997)
International Patent Classification (IPC) or A61K 47/10	national classification and IPC		
Applicant			
<b>D</b> .	AIICHI PHARMACEUTIO	CAL CO., L	TD.
	A Company of the Comp		
This international preliminary examined and is transmitted to the applicant	mination report has been prepare according to Article 36.	d by this Intern	national Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	of sheets, include	ng this cover s	heet.
amended and are the basis f	nied by ANNEXES, i.e., sheets of for this report and/or sheets contaile Administrative Instructions under the contractions and the contractions are contracted in the contraction of the	ining rectifica	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a	total of sheets.		
3. This report contains indications rel	lating to the following items:		
I Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	of opinion with regard to novelt	y, inventive ste	ep and industrial applicability
IV Lack of unity of in	vention		
V Reasoned statemer citations and expla	nt under Article 35(2) with regard nations supporting such statemer	to novelty, in	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents	cited		
VII Certain defects in t	the international application		
	ns on the international application	1	
_			
Date of submission of the demand	Date o	f completion o	f this report
		•	·
28 January 1999 (28.0	1.1999)	U/ Dec	cember 1999 (07.12.1999)
Name and mailing address of the IPEA/JP Japanese Patent Office, 4-3 Kasumig Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan		ized officer	
Facsimile No.	Teleph	one No. (81-3	3581 1101

INTERNATIONAL.	PRELIMINARY EX	AMINATION REPORT
		AMINALION KELOKI

	International application No.
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPOR	T PCT/JP98/04374
I. Basis of the report	
1. With regard to the elements of the international application:*	
the international application as originally filed	
the description:	
pages	, as originally filed
	, filed with the demand
pages, filed with	the letter of
the claims:	
nages	or originally filed
pages, as am	, as originally filed
pages	, filed with the demand
pages, filed with	
	the letter of
the drawings:	
pages	, as originally filed
pages, filed with	, filed with the demand
	the letter of
the sequence listing part of the description:	
pages	, as originally filed
pages	
pages, filed with	the letter of
With regard to the language, all the elements marked above were available or the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language.	n.
the language of a translation furnished for the purposes of international so	earch (under Rule 23.1(b)).
the language of publication of the international application (under Rule 4	8.3(b)).
the language of the translation furnished for the purposes of internation or 55.3).	nal preliminary examination (under Rule 55.2 and/
. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:	in the international application, the international
contained in the international application in written form.	
filed together with the international application in computer readable form	n.

3.	With	regard	to	any	nucleotide	and/or	amino	acid	sequence	disclosed	in	the	international	application,	the	internationa
	prelim	inary e	xan	inati	ion was carri	ed out or	n the bas	sis of t	the sequenc	e listing:						

furnished subsequently to this Authority in written form.

furnished subsequently to this Authority in computer readable form.

The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.

The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has

been furnished.

4.	The amendments have resulted in the cancellation of:
₹.	ine amendments have resulted in the cancenation of.

$\square$	the description, pages
	the claims, Nos.
	the drawings, sheets/fig

This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).\*\*

Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16

\*\* Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT PCT/JP98/04374  7. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement  Statement Novelty (N) Claims Inventive step (IS) Claims Claims Industrial applicability (IA) Claims Claims Claims The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.			International application No.	
Claims 1-20	INTERNATIONAL PREL	IMINARY EXAMINATION REPORT	PCT/JP98/04374	
Novelty (N)  Claims  Inventive step (IS)  Claims  Claims  Industrial applicability (IA)  Claims  Claims  Claims  1-20  Claims  Claims  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.			r industrial applicability;	
Inventive step (IS)  Claims  Claims  Industrial applicability (IA)  Claims  Claims  1-20  Claims  1-20  Claims  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.	Statement			
Industrial applicability (IA)  Claims  Industrial applicability (IA)  Claims  Claims  Claims  Claims  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.	Novelty (N)	Claims	-20	YES
Claims  Industrial applicability (IA)  Claims  Claims  1-20  Claims  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.		Claims		NO
Industrial applicability (IA)  Claims  Claims  1-20  Claims  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.	Inventive step (IS)	Claims 1	-20	YES
Claims  Citations and explanations  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.				NO
Citations and explanations  The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.	Industrial applicability (IA)	Claims 1.	-20	YES
The subject matters of claims 1-20 are neither described in any of the documents cited in the nor obvious to a person skilled in the art.		Claims		NO
	ŧ			
	:			

# 世界知的所有権機関国 際 事 務 局

# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 47/10

A1 (11) 国際公開番号

WO99/16470

(43) 国際公開日

(81) 指定国

1999年4月8日(08.04.99)

AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA,

CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR,

HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV,

MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE,

SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW,

ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04374

(22) 国際出願日

1998年9月29日(29.09.98)

(30) 優先権データ

特願平9/265441

1997年9月30日(30.09.97) J

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

第一製薬株式会社

(DAIICHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103-0027 東京都中央区日本橋三丁目14番10号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

井 紀孝(II, Noritaka)[JP/JP]

村上敏男(MURAKAMI, Toshio)[JP/JP]

〒134-0081 東京都江戸川区北葛西一丁目16番13号

第一製薬株式会社 東京研究開発センター内 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

弁理士 萩野 平, 外(HAGINO, Taira et al.) 〒107-6028 東京都港区赤坂一丁目12番32号 アーク森ビル28階 栄光特許事務所 Tokyo, (JP)

(54) Title: ORAL PREPARATION

(54)発明の名称 経口投与製剤

(57) Abstract

An oral preparation having an excellent palatability obtained by modifying an unpleasant taste of a medicine by adding a sugaralcohol having a heat of dissolution of -20 cal/g or below and a pH regulator to the medicine having an unpleasant taste. . 不快な味を有する薬物に、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を併用添加することによって、薬物が有する不快な味を改善した服用性に優れた経口投与製剤である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

スフフガ英ググガガギギギ ベィラボ国レルーンニスンラス ダア ア・ヤンンン ゲア ア・ヤンニニリン・ナンア・マ ゲア ア・ヤ ガオオオオオオオオオオオオオオオオオオオ ΑE シンガポール スロヴェニア スロヴァトレオ シエラ・レオネ セネガル スケンド SIRABDEHMNWRR S L S N S Z T D TGJMRTAGSZNU TTTUUUUVY ギギクハイアイイアイ日ケキ北ニリロンンイスンイタ本ニル朝国アシアガドルラドスリ アギ鮮・マー・キチリネラエ ラア スター・ア・アド ド アーンド ド ンサ HUDELNSTPEGP リカンタ 米国 キュータン ウブイニュース チン コースフリカ エースフリカ 南アンパブエ 大日 カザフスタン セントルシア ロシアスーダン スーダン スウェーデン

# 明細書

# 経口投与製剤

# 5 技術分野

本発明は薬物の不快な味、とりわけ苦味を改善した経口投与製剤に関するものである。

## 背景技術

10 従来、不快な味(苦味、辛味、渋味など)を有する薬物の経口投与製剤を服用すると、そもそもの味が不快なため、飲みにくい等の問題があった。このため、服用時の薬物の不快な味を隠蔽するために、カプセル剤、糖衣錠、フイルムコーティング錠、三層錠、シロップ剤などの剤形として製剤化されている。

また、不快な味を有する薬物の顆粒剤、散剤、細粒剤については、薬物の不快 な味を隠蔽する工夫として、1)フイルムコーティングを施す方法、2)溶融し たワックス類に薬物を分散、固化し、破砕する方法などが採用されている。しか しながら、1)の方法で製した製剤は口腔内で崩壊しないため、ザラツキ感があ り、また義歯間に入って疼痛を起こしたりする問題がある。また、2)の方法で 製した製剤は消化管における薬物の溶出性に劣り、バイオアベイラビリティーが 20 低下するという問題があった。

上記の方法のほかに、添加剤による薬物の不快な味、とりわけ苦味の改善方法 についてもいくつか知られている。

例えば、特開平2-76826号公報には、苦味を有する酸性の薬物(塩基性薬物の酸付加塩)にメントール及びアルカリ性物質を添加すると苦味が感じられないと記載され、特開平4-327529号公報には、塩基性薬物の酸付加塩を含有する核が弱アルカリ性化合物にて覆われてなる苦味の改善された経口剤が記載されている。また、特開平6-206824号公報には、苦味のある薬剤にアルカリ土類酸化物及びアルカリ土類水酸化物を添加した苦味の減少した薬剤組成物が記載され、特開平6-157312号公報には、キシリットを添加してなる

5

10

15

25

苦味改善テルフェナジンドライシロップ顆粒剤が記載されている。さらに特開平8-99904号公報には、溶解熱が-60KJ/kg以下の糖アルコールを添加してなる苦味改善易服用性H2ブロッカー固形製剤が記載されている。

添加剤によって苦味を改善する場合、砂糖、ブドウ糖、果糖などの糖類、エリスリトール、Dーマンニトール、Dーソルビトール、キシリトール、マルチトール、マルトース、ラクチトール、還元麦芽糖水飴などの糖アルコール類、サッカリン、アスパルテーム、グリチルリチン酸、ステビア、ソーマチンなどの甘味料が用いられている。

しかしながら、上記の糖類や糖アルコール類等の添加によって苦味を改善する場合、糖類や糖アルコール類を多量に配合しなければならないという問題点があった。すなわち、苦味を有する薬物1重量部に対し、糖類や糖アルコール類を少なくとも25重量部以上は配合する必要があり、また、より苦味を改善するには50重量部以上あるいは100重量部以上配合する必要があった。この場合の剤形としては、シロップ剤、トローチ剤、ドロップ剤(飴)などであり、比較的大きな製剤にせざるを得ないという欠点があった。特に、投与量が1回100mg以上の薬物では、糖類や糖アルコール類の添加による方法では、苦味を低減させる効果はあるものの、苦味を全く感じない程度に改善することは、服用できる製剤の大きさや量に制限があることから、錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤等に製剤化するには、実際上困難であった。

20 また、アルカリ性物質の添加は、苦味を低減させる効果があるものの、多量に アルカリ性物質を配合しても苦味の低減効果には限度があり、アルカリ性物質単 独では苦味を全く感じない程度に改善するのは困難であった。

近年、水なしでも服用でき、小児や老人でも服用し易い剤形として、口腔内で速やかに溶解または崩壊する錠剤や顆粒剤等の開発が試みられている。しかしながら、多くの薬物は苦味を有することから、この苦味の改善がこれら製剤の開発において大きな課題となっており、十分満足の行く製剤は未だ得られていない。

本発明の目的は、少量の添加剤によって薬物の不快な味をまったく感じない程度に改善した服用性に優れた経口投与製剤を提供することである。

# 発明の開示

5

20

鋭意研究の結果、本発明者らは、不快な味を有する薬物に、溶解熱が-20c a 1/g以下の糖アルコールおよびp H 調節剤を併用添加することによって、不快な味、とりわけ苦味をまったく感じない程度に改善できることを見出し、本発明を完成した。

すなわち本発明は、不快な味を有する薬物、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有する経口投与製剤に関する。

# 発明を実施するための最良の形態

10 本発明は、pH調節剤を併用することにより、薬物の不快な味を改善するために添加する糖アルコールの添加量を低減し、服用し易い小型の経口投与製剤を提供するものである。具体的には、pH調節剤を併用することにより、糖アルコールを単独で使用した場合と比較して、添加量を少なくとも1/5、より好ましくは1/10、更に好ましくは1/20に低減した、製剤としての服用量がより少ない経口投与製剤を提供するものである。

本発明にかかる不快な味を有する薬物は、特に限定されるものではないが、不快な味、特に苦味を有する薬物としては、その構造中に少なくとも1つの塩基性基を有する化合物、該化合物の酸付加塩、該化合物の溶媒和物、該化合物の酸付加塩の溶媒和物等を挙げることができる。なお、塩基性基とは1級アミノ基、2級アミノ基、3級アミノ基、4級アミノ基などの基を意味し、具体的にはアミノ基、アミジノ基、メチルアミノ基等を挙げることができる。

本発明における薬物の不快な味の低減の方法は、薬物の種類によって3通り [a) ~ c) ] 考えることができる。すなわち、

- a) 薬物がその構造中に塩基性基を有する化合物の場合、pH調節剤により、口 25 腔内のpHを薬物のpKa値以上に高めて、塩基の解離を抑制し、非解離 (分子型)にして口腔内での溶解度を低下させる。また、薬物の脂溶性を高めて呈味を変化させ (油脂の味に)、ひいては薬物が有する不快な味を低減させる。
  - b) 薬物がその構造中に塩基性基と酸性基を有する両性化合物の場合は、pH調 節剤により、構造中の酸性基(例えば、カルボキシル基)のpKa値以上に口腔

10

内のpHを高めて、解離させ、分子内塩やpH調節剤との塩を形成せしめて、呈味を変化させる。また、塩基性基のpKa値以上に口腔内のpHを高めて解離を抑制し、ひいては薬物が有する不快な味を低減させる。

c) 薬物が塩基性基を有する化合物の酸付加塩および両性化合物の酸付加塩の場合は、これらの薬物の水に対する溶解度を高めるために化合物の酸付加塩とすることが多いことから、p H調節剤によって、この酸付加塩をはずして遊離体にし、口腔内での溶解度を低下させ、ひいては薬物が有する不快な味を低減させる。

本発明にかかる不快な味、とりわけ苦味を有する薬物としては、次のものを例として挙げることができる。構造中に塩基性基を有する化合物としては、例えば、シメチジン、ファモチジン、ニザチジン、アセトアミノフェン、エピリゾール、ビラジナミド、カフェイン、エチオナミド、カルベジロール、アミノフィリン、スルピリン、テオフィリン、ジフェンヒドラミン、メトクロプラミド、フェニルブタゾン、フェノバルビタールおよびクロラムフェニコール等を挙げることができる。

15 構造中に塩基性基と酸性基を有する両性化合物とは、前述した塩基性基とカルボキシル基、スルホン基、ホスホン基などの酸性基を構造中に有するもので、例えば、トラネキサム酸、イプシロンアミノカプロン酸、ガンマアミノ酪酸、ナリジクス酸、レボフロキサシン、オフロキサシン、Lートリプトファン、Lーロイシン、Lーイソロイシン、アンピシリンおよびエノキサシン等を挙げることがで20 きる。

塩基性基を有する化合物の酸付加塩としては、塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸と塩 基性基を有する化合物との塩、および酢酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸等の 有機酸と塩基性基を有する化合物との塩を挙げることができ、例えば、塩酸チク ロピジン、塩酸ラニチジン、塩酸ロキサチジンアセタート、塩酸イミプラミン、 25 塩酸エフェドリン、塩酸クロルプロマジン、塩酸ジフェンヒドラミン、塩酸テト ラサイクリン、塩酸ドキシサイクリン、塩酸ナファゾリン、塩酸ノスカピン、塩 酸パパベリン、塩酸ヒドララジン、臭化水素酸デキストロメトルファン、臭化チ メピジウム、マレイン酸クロルフェニラミン、酒石酸アリメマジン、塩酸ピルジ カイニド、Nーメチルスコポラミンメチル硫酸塩、硫酸クロピドグレルおよびマ

15

レイン酸シネパジド等を挙げることができる。

両性化合物の酸付加塩としては、塩酸、硝酸、硫酸等の鉱酸と両性化合物との塩、および酢酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸等の有機酸と両性化合物との塩を挙げることができ、例えば、塩酸セトラキサート、塩酸アルギニン、塩酸ヒスチジン、塩酸リジンおよび酢酸リジン等を挙げることができる。また、本発明においては、塩基性基を有する化合物または両性化合物を成分として含有する生薬および該生薬の抽出物(エキス、チンキなど)も、本発明の不快な味を有する薬物に含まれる。生薬としては、例えばエンゴサク、オウバク、オウレン、ホミカ、マオウ、トコン、ロートコン、ベラドンナおよびクジン等を挙げることができる。

本発明においては、薬物が有する不快な味の改善をpH調節剤を添加することにより行うが、pH調節剤のpHの値が大きいと本発明の経口投与製剤を服用したときに、口腔内でpH調節剤自体の刺激を感じる。そのため、本発明においては不快な味を有する薬物のpK a.値または不快な味を有する薬物 1% (w/v) 水溶液あるいは 1% (w/v) 水懸濁液のpH値は、 $2\sim11$ がよく、 $3\sim10$ が好ましく、 $4\sim9$ が更に好ましい。

本発明においては、不快な味、中でも苦味を有する薬物としてシメチジン、ファモチジン、ニザチジンおよび塩酸ラニチジン等のH<sub>2</sub>ブロッカー、トラネキサム酸、塩酸チクロピジン、硫酸クロピドグレルおよび塩酸セトラキサート等が本発明に適用するのに好ましい薬物として挙げることができる。

20 本発明におけるpH調節剤とは、口腔内で不快な味を有する薬物である塩基性基を有する化合物の塩基性基の解離を抑制し、非解離(分子型)に成し得るもの、または、塩基性基を有する化合物の酸付加塩や両性化合物の酸付加塩を遊離体に成し得るものであれば特に制限はない。具体的には、pH調節剤の1%(w/v)水溶液または1%(w/v)懸濁液のpH値が、塩基性基を有する化合物もしくは塩基性基と酸性基を有する両性化合物である薬物のpKa値、または塩基性基を有する化合物の酸付加塩もしくは塩基性基と酸性基を有する両性化合物の酸付加塩である薬物の1%(w/v)水溶液あるいは1%(w/v)水懸濁液のpH値以上の値を示すものが好ましく、薬物の上記pKa値またはpH値より大きい値を示すものが更に好ましい。中でも薬物の上記pKa値またはpH値に比

10

15

べ、pH調節剤の上記pH値が $0.5\sim7$ 大きい値を示すものが好ましく、 $1\sim3$ 大きい値を示すものが特に好ましい。本発明のpH調節剤のpH値としては、 $3\sim12$ が好ましく、より好ましくは $4\sim11$ ,特に好ましくは $5\sim10$ である。ここで、1%(w/v)水溶液とは、溶媒100m1中に溶質が1g溶解しているものを意味する。懸濁液の場合も水溶液と同様である。

p H 調節剤としては、例えば、有機酸のアルカリ金属塩、有機酸のアルカリ土類金属塩、アミノ酸、アミノ酸の金属塩、および弱酸性~弱アルカリ性(具体的には p H 5~10)の無機化合物を挙げることができる。

具体的には、有機酸のアルカリ金属塩としては、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、コハク酸、マレイン酸、フマル酸、マロン酸、酢酸、乳酸等の有機酸とナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩を挙げることができ、有機酸のアルカリ土類金属塩としては、上述の有機酸とマグネシウム、カルシウム等のアルカリ土類金属との塩を挙げることができる。

アミノ酸としては、グリシン、アラニン、ロイシン、イソロイシン、バリン、セリン、スレオニン、アスパラギン酸、グルタミン、アスパラギン、グルタミン、リジン、アルギニンおよびヒスチジン等を挙げることができ、アミノ酸のアルカリ金属塩としては、上述のアミノ酸とナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩を挙げることができる。

また、弱酸性〜弱アルカリ性の無機化合物としては、乾燥水酸化アルミニウム ゲル、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、酸化マグネシウム、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウムゲル、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈生成物、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム混合乾燥ゲル、水酸化アルミニウム・炭酸マグネシウム・炭酸カルシウム共沈生成物、水酸化マグネシウム、炭酸 水素ナトリウム、炭酸マグネシウム、沈降炭酸カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、無水リン酸水素カルシウム、リン酸水素カルシウム、鳥賊骨、石決明、ボレイ、リン酸ニカリウム、リン酸ニ水素カリウム、リン酸水素ナトリウム、無水リン酸一水素ナトリウム、リン酸ニ水素ナトリウム、リン酸三ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウムおよびボリリン酸ナト

10

15

20

25

リウム等を挙げることができる。

7重量部添加すればよい。

本発明においては、p H調節剤として、有機酸のアルカリ金属塩および弱酸性 ~弱アルカリ性の無機化合物が好ましく、その中でも乾燥水酸化アルミニウム、ケイ酸アルミン酸マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、合成ケイ酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、酸化マグネシウム、水酸化アルミナマグネシウム、クエン酸ナトリウム、リンゴ酸ナトリウム、酒石酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、無水リン酸一水素ナトリウムおよび沈降炭酸カルシウムが好ましい。中でも、クエン酸ナトリウム、リンゴ酸ナトリウム、酒石酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、無水リン酸一水素ナトリウムおよび沈降炭酸カルシウムがさらに好ましい。本発明におけるp H調節剤は、口腔内のp H値を薬物のp K a 値または薬物の1%(w/v)水溶液あるいは1%(w/v)水懸濁液のp H値以上に調節するためにだけ添加するものであり、多量に添加する必要はない。不快な味を有する薬物1重量部に対して、p H調節剤は0.1~200重量部、好ましくは0.2

多量にpH調節剤を添加しないため、口腔内のpH値が調節されて、不快な味を有する薬物の口腔内での溶解度は低下するが、該薬物の溶解度はpH値に依存する可逆的なものであることから、胃内に入ると胃酸により中和され、本来の溶解度にもどる。従って、薬物の吸収に対するpH調節剤の影響はほとんど生じない。

 $\sim 50$  重量部、より好ましくは $0.3 \sim 10$  重量部、さらに好ましくは $0.5 \sim$ 

15

25

溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールを添加することによって、薬物が有する不快な味を全く感じない程度に改善することができる。

本発明において、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールとは、糖アルコールを水に溶解するとき、吸収する溶解熱が20cal/gもしくはそれより大きいものである。このような糖アルコールとしては、例えば、エリスリトール(溶解熱:-42.9cal/g)、キシリトール(溶解熱:-35cal/g)、マンニトール(溶解熱:-28.9cal/g)およびソルビトール(溶解熱:-24.1cal/g)等を挙げることができ、吸収する溶解熱が大きい程、不快な味の改善効果が大きく、また添加量を少なくすることができるので、上述の糖アルコールのなかではエリスリトールが特に好ましい。

溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールでないと不快な味の改善効果が小さいので、添加量をかなり多くしないと、良好な服用感を得ることができない。例えば、溶解熱が-20cal/g以下でない糖アルコールであるマルチトール(溶解熱:-5.5cal/g)では、不快な味(苦味)を有する薬物1重量部に対し、20重量部添加しても、良好な不快な味(苦味)の改善効果は得られなかった(後記試験例3参照)。また、糖類の白糖(溶解熱:-4.5cal/g)やブドウ糖(溶解熱:-13.8cal/g)等でも、これらは甘味度が高いにもかかわらず、薬物が有する不快な味(苦味)の改善効果が小さく、良好な服用感が得られなかった(後記試験例3参照)。

20 しかしながら、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールを用いることにより、薬物が有する不快な味が改善され、清涼感があり、良好な服用感のある経口投与製剤を得ることができる。

本発明において、溶解熱が-20 c a 1/g以下の糖アルコールの添加量は、不快な味を有する薬物1重量部に対して、 $0.1\sim50$ 重量部でよく、好ましくは、 $1\sim25$ 重量部であり、さらに好ましくは、 $5\sim10$ 重量部である。また、製剤全重量に対しては、30重量%以上がよく、好ましくは、 $30\sim90$ 重量%であり、さらに好ましくは $40\sim70$ 重量%である。

本発明における、溶解熱が-20 cal/g以下の糖アルコールの粒子径については、特に制限はないが、経口固形製剤とする場合には、口中でのざらつき等

15

20

25

の点で、粒子径は500μm以下のものが好ましい。

本発明における経口投与製剤の剤形は、特に限定されるものではないが、例えば、錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、液剤およびシロップ剤等を挙げることができる。なお、錠剤にはチュアブル錠、トローチ剤、ドロップ剤や口腔内で速やかに溶解、崩壊し、水なしでも服用できる成形物を含み、また用時溶解して用いる発泡錠も含む。顆粒剤、散剤および細粒剤には、用時溶解して用いるドライシロップ剤を含み、また、口腔内で速やかに溶解、崩壊し、水なしでも服用できる粒状物を含む。

本発明の経口投与製剤には、本発明の効果を妨げない程度に、一般に用いられる種々の製剤添加物を含んでいても良い。製剤添加物としては、例えば、賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、着香剤、甘味剤および矯味剤等を挙げることができる。

賦形剤としては、乳糖、白糖、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸およびケイ酸カルシウム等を挙げることができる。崩壊剤としては、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロース、クロスポピドン、カルメロースカルシウムおよびクロスカルメロースナトリウム等を挙げることができる。結合剤としては、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン等を挙げることができる。滑沢剤としては、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルクおよびショ糖脂肪酸エステル等を挙げることができる。着色剤としては、食用黄色5号色素、食用赤色2号色素、食用青色2号色素、食用レーキ色素、黄色三二酸化鉄および酸化チタン等を挙げることができる。着香剤としては、オレンジ、レモン、各種香料等を挙げることができる。

甘味剤としては、アスパルテーム、ステビア、ソーマチン、サッカリンナトリウムおよびグリチルリチン酸ニカリウム等を挙げることができる。甘味剤の中でも、アスパルテームはpH調節剤としてナトリウム塩を添加した際、その添加によって生じる塩味を打ち消す効果があり、特に好ましい。アスパルテームの添加量は、製剤全重量に対して、0.01~2重量%、好ましくは0.05~1重量%、更に好ましくは0.1~0.5重量%である。矯味剤としては、Lーメン

トール、カンフル、ハッカ、Lーグルタミン酸ナトリウム、イノシン酸ニナトリウムおよび塩化マグネシウム等を挙げることができる。このうち、Lーメントールは、清涼感があり、苦味改善効果を更に向上することから、特に好ましい。Lーメントールの添加量は、製剤全重量に対して、0.01~2重量%、好ましくは0.05~1重量%、更に好ましくは0.1~0.5重量%である。

これらの製剤添加物は、経口投与製剤の製造に際して、適宜適当な工程で添加すればよい。

本発明の経口投与製剤は、公知の経口投与製剤の製造方法により製することができる。例えば、固形製剤の造粒方法としては、流動層造粒法、攪拌造粒法、転 10 動流動層造粒法、押し出し造粒法、噴霧造粒法および破砕造粒法等を用いることができる。以下に、流動層造粒法を用いた製造方法を詳細に説明する。

また、必要に応じて、顆粒剤を調製する際に、不快な味を有する薬物とpH調 節剤とを別々の顆粒剤に調製し、それらを混合してもよい(多顆粒法)。

本発明の好ましい態様は次の通りである。

- 1. 不快な味を有する薬物、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有する経口投与製剤。
- 2. 不快な味を有する薬物が構造中に塩基性基を有するものである上記態様 1 25 に記載の経口投与製剤。
  - 3. 不快な味を有する薬物が苦味を有する薬物である態様1または2に記載の 経口投与製剤。
  - 4. 不快な味を有する薬物がH₂ブロッカーである態様1ないし3のいずれかに記載の経口投与製剤。

- 5.  $H_2$ プロッカーがシメチジン、ファモチジン、ニザチジンおよび塩酸ラニチジンからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様4に記載の経口投与製剤。
- 6. 不快な味を有する薬物がシメチジン、トラネキサム酸および塩酸セトラキ サートからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様1ないし 3のいずれかに記載の経口投与製剤。
  - 7. 溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールがエリスリトール、キシリトール、マンニトールおよびソルビトールからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態様1ないし6のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 10 8. 溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールがエリスリトールである態様 1 ないし6 のいずれかに記載の経口投与製剤。
  - 9. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールが0.1~50重量部である態様1ないし8のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 15 10. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が-20cal/g以下の 糖アルコールが5~10重量部である態様1ないし8のいずれかに記載の経口投 与製剤。
  - 11. pH調節剤の1%(w/v)水溶液または1%(w/v)水懸濁液のpH値が、不快な味を有する薬物のpKa値以上または1%(w/v)水溶液あるい
- 20 は1% (w/v) 水懸濁液の p H値以上である態様 1 ないし1 0 のいずれかに記載の経口投与製剤。
  - 12. pH調節剤が炭酸水素ナトリウム、無水リン酸水素ニナトリウムおよび沈 降炭酸カルシウムからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である態 様1ないし11のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 25 13. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0. 1~200重量 部である熊様1ないし12のいずれかに記載の経口投与製剤。
  - 14. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0.5~7重量部である熊様1ないし12のいずれかに記載の経口投与製剤。
  - 15. H,ブロッカー1重量部に対し、溶解熱が-20cal/g以下の糖アル

コールを5~10重量部およびpH調節剤を0.5~7重量部を含有する経口投与製剤。

- 16. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有する態様1ないし15のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 5 17. さらにアスパルテームおよび/またはL-メントールを含有する態様1ないし15のいずれかに記載の経口投与製剤。
  - 18. 剤形が錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、液剤またはシロップ剤である態様 1 ないし17のいずれかに記載の経口投与製剤。
- 19. 溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有さ 10 せることにより、不快な味を有する薬物を含む経口投与製剤の服用性を改善する 方法。
  - 20. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有させる態様19に記載の経口投与製剤の服用性を改善する方法。

以下に実施例および試験例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明は 15 これらの実施例のみに限定されるものではない。

## [実施例1]

シメチジン(p K a : 7. 1)50g、エリスリトール(日研化学(株)製:目開き350 $\mu$ mの篩パス品)250g、沈降炭酸カルシウム225g、炭酸水素ナトリウム75g、トウモロコシデンプン33.5g及びアスパルテーム6.

20 5 gを量り、流動層造粒乾燥機に入れ、3分間混合した後、ヒドロキシプロピルセルロースの5% (w/v) の水溶液200mlを用いてスプレー圧1.5 k g  $/cm^2$ 、スプレー液速度15ml/分で造粒を行った。乾燥後、得られた造粒物を目開き $1000\mu$ mの篩で篩過し、散剤(散剤1.3g中にシメチジンを100mg含有する。)を得た。

#### 25 [実施例2]

シメチジン (p K a: 7. 1) 50g、エリスリトール (日研化学 (株) 製: 目開き  $350\mu$  mの篩パス品) 350g、沈降炭酸カルシウム 100g、炭酸水素ナトリウム 75g、トウモロコシデンプン 32.1g、結晶セルロース 30g およびアスパルテーム 6.5g を量り、流動層造粒乾燥機に入れ、 3分間混合し

WO 99/16470

た後、ヒドロキシプロピルセルロースの2.5%(w/v)水溶液100mle 用いてスプレー圧 $1.5kg/cm^2$ 、スプレー液速度15ml/分で造粒を行った。乾燥後得られた造粒物を目開き $1000\mu$ mの篩で篩過し、これに、ステアリン酸マグネシウムを0.6重量%添加して混合した。次に、単発打錠機を用いて、外径<math>18mm、穴径6mmのリング状件で、錠剤重量1300mgで打錠し、チュアブル錠(1錠中にシメチジンを100mg含有する。)を得た。

## [試験例1] 苦味の官能試験(1)

実施例1および実施例2で得たシメチジンを含有する固形製剤につき、苦味の 官能試験を行った。官能試験はパネラー5名で行い、口腔内に約20秒間含み、

10 苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表1に示す。

A: 苦味を感じない。

B: 苦味をほとんど感じない。

C: 苦味をわずかに感じる。

D: 苦味を感じる。

15 E: 苦味を強く感じる。

表 1

パネラー	1	2	3	4	5
実施例1	Α	Α	Α	Α	Α
実施例 2	Α	Α	Α	Α	Α

表1の結果から明らかなように、実施例1の散剤および実施例2のチュアブル 錠について、5名のパネラーいずれもが苦味を感じなかった。

## 20 [試験例2] 苦味の官能試験(2)

シメチジン、エリスリトール、炭酸水素ナトリウム、沈降炭酸カルシウム、アスパルテームの粉末を表 2 に示す重量比で量り、乳鉢で混合した後、得られた混合末について苦味の官能試験を行った。官能試験はパネラー 2 名で行い、口腔内に約 2 0 秒間含み、苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表 2 に示す。

25 A: 苦味を感じない。

A\*:苦味を感じないが塩味を感じる。

B: 苦味をほとんど感じない。

C: 苦味をわずかに感じる。

C\*: 苦味をわずかに感じ、塩味も感じる。

D: 苦味を感じる。

E: 苦味を強く感じる。

5

10

15

表 2

組成番号	а	b	С	d	е	f	g	h	i	j	k
[成分]											
シメチジン	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
エリスリトール	_	25	50	100	_	4	5	6	7	7	10
炭酸水素ナトリ ウム	-	_	-	-	2	1.5	1.5	1.5	2	2	2
沈降炭酸カルシ ウム	-	_	-	-	-	4. 5	4. 5	4. 5	-	-	-
アスパルテーム	-	_	-	_	-	-	-	-	-	0.01	0.01
[官能試験結果]										ži.	
パネラーA	Е	С	Α	A	C*	В	Α	A	A*	A	Α
パネラーB	Е	С	В	Α	C*	D	Α	Α	A*	A	Α

表2の結果から明らかなように、シメチジンの苦味を糖アルコールのエリスリトールのみの添加にて改善するためには、シメチジン1重量部に対してエリスリトールは50重量部以上、より苦味を改善するには、100重量部必要である(組成 c および d 参照)。一方、糖アルコールと p H 調節剤を併用した場合には、シメチジン1重量部に対してエリスリトールを4重量部以上、より苦味を改善するには5重量部以上添加し、p H 調節剤の炭酸水素ナトリウムを2重量部または炭酸水素ナトリウムを1.5重量部と沈降炭酸カルシウムを4.5重量部添加するとシメチジンの苦味を改善することができる(組成 f ~ i 参照)。なお、炭酸水素ナトリウムを2重量部添加した場合、塩味が感じられるが、アスパルテームを0.01重量部添加すると、この塩味を打ち消す効果があり、特に好ましいことがわかった(組成 j および k 参照)。

#### [試験例3] 苦味の官能試験 (3)

20 シメチジン、キシリトール、D-マンニトール、D-ソルビトール、マルチトール、ブドウ糖、白糖、炭酸水素ナトリウム、アスパルテームの粉末を表3に示

す重量比で量り、乳鉢で混合した後、得られた混合末について苦味の官能試験を 行った。官能試験はパネラー2名で行い、口腔内に約20秒間含み、苦味の程度 を下記評価基準で判定した。結果を表3に示す。

A:苦味を感じない。

B:苦味をほとんど感じない。

C: 苦味をわずかに感じる。

D: 苦味を感じる。

E:苦味を強く感じる。

10

5

表 3

		. •				
組成番号	1	m	n	0	р	q
[成分 (溶解熱 cal/g)]				:		
シメチジン	1	1	1	1	11	1
キシリトール (-35)	20	_	_		-	
D-マンニトール (-28.9)	-	20	-		-	-
D-ソルビトール (-24.1)	_	-	20	_	-	
マルチトール (-5.5)	_	-	1	20		_
ブドウ糖 (-13.8)	_	_	_	_	20	
白糖 (-4.5)		-	-	-		20
炭酸水素ナトリウム	2	2	2	2	2	2
アスパルテーム	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02	0.02
[官能試験結果]						
パネラーA	Α	A	A	С	С	D
パネラーB	Α	Α	A	С	С	D

表3の結果から明らかなように、pH調節剤として炭酸水素ナトリウムを用い、糖アルコールとして溶解熱が-20cal/g以下のキシリトール、D-マンニトール、D-ソルビトールを併用した場合には、シメチジンの苦味を感じない程度に改善することができた(組成1~n参照)。しかし、溶解熱が-20cal/g以下でない糖アルコールのマルチトールではシメチジンの苦みを改善できなかった(組成0参照)。また、糖類のブドウ糖や白糖では、シメチジンの苦みを改善できなかった(組成pおよびq参照)。

[試験例4] 苦味の官能試験 (4)

塩酸セトラキサート(p Ka: 4.5 (カルボキシル基)、p Ka: 10.5 (アミノ基))、塩酸チクロピジン(p Ka: 6.93)、トラネキサム酸(p Ka: 4.33 (カルボキシル基)、p Ka: 10.65 (アミノ基))、エリスリトール、無水リン酸水素ニナトリウム、炭酸水素ナトリウム、アスパルテーム、Lーメントールの各粉末を表4に示す重量比で量り、乳鉢で混合した後、得られた混合末について苦味の官能試験を行った。官能試験はパネラー2名で行い、口腔内に約20秒間含み、苦味の程度を下記評価基準で判定した。結果を表4に示す。

A:苦味を感じない。

10 A\*:苦味は感じないが、強い刺激感を感じる。

B:苦味をほとんど感じない。

C: 苦味をわずかに感じる。

D: 苦味を感じる。

E: 苦味を強く感じる。

15 E\*:強い苦味と強い刺激感を感じる。

表 4

組成番号	r	S	t	u	v	w	х	у
[成分]	<del>-</del>							
塩酸セトラキサ	1	1		-	-	_	1	1
— h								
塩酸チクロピジ	_	_	1	1	_	-	_	
ン			_					
トラネキサム酸	_	_	-	_	1	1	_	-
エリスリトール		1	_	8		2	1	1
無水リン酸水素	_	0.5	_	1	_	0.5	_	-
二ナトリウム								
炭酸水素ナトリ	_	_	_	_	_	_	0.5	0.5
ウム								
Lーメントール	-	_	_	-	1	_	0.01	0.01
アスパルテーム	_	0.01	_	0.01		0.01	<u> </u>	0.01
[官能試験結果]								
パネラーA	Е	Α	E*	A*	D	Α	A	A
パネラーB	E	Α	E*	A*	D	A	A	A

表4の結果から明らかなように、糖アルコールとpH調節剤を併用することにより、塩酸セトラキサート、塩酸チクロピジン及びトラネキサム酸の苦味を改善することができた(組成s、uおよびw参照)。

5

10

#### 産業上の利用可能性

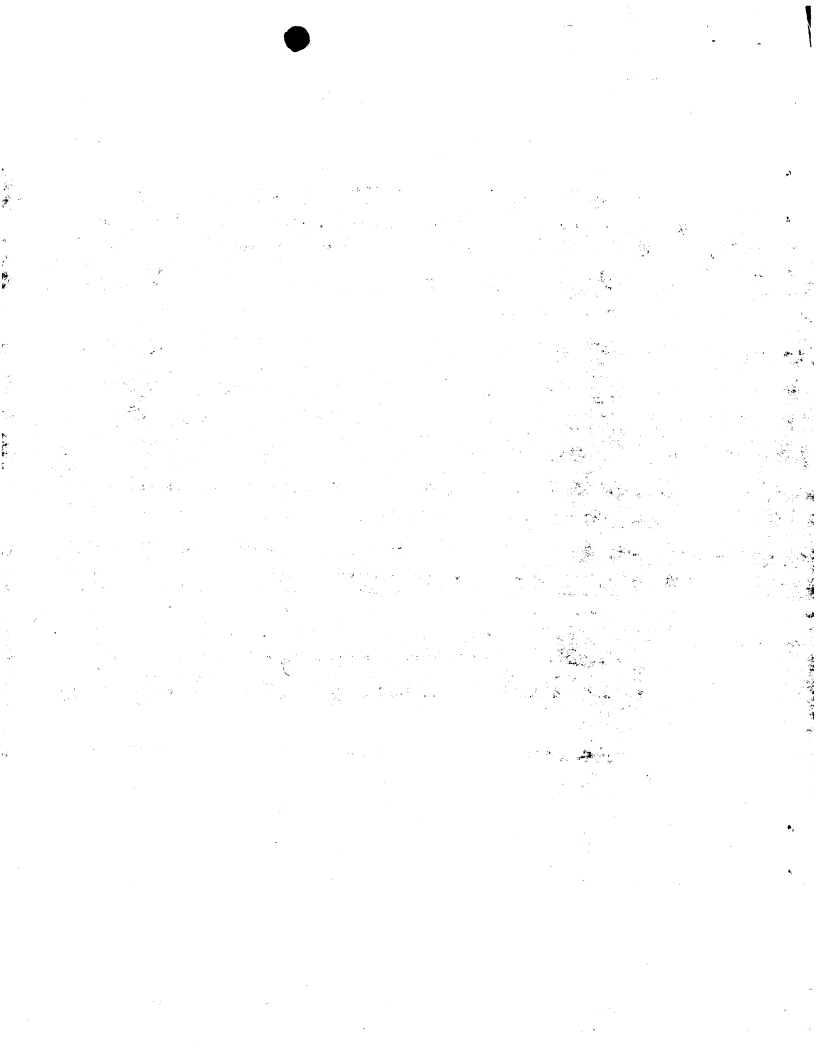
本発明によれば、薬物が有する不快な味を、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を併用添加することにより、不快な味をまったく感じない程度に改善された経口投与製剤を得ることができる。また、糖アルコールの添加量が低減できるため、製剤を小型化することができ、服用性に優れたものである。さらに、本発明の経口投与製剤は、工程数の多い等の複雑な製造法を必要とせず、一般的な製造法で製造することができるので、経済的で工業生産性の高いものである。

### 請求の範囲

- 1. 不快な味を有する薬物、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有する経口投与製剤。
- 2. 不快な味を有する薬物が構造中に塩基性基を有するものである請求の範囲 5 第1項に記載の経口投与製剤。
  - 3. 不快な味を有する薬物が苦味を有する薬物である請求の範囲第1項または 第2項に記載の経口投与製剤。
  - 4. 不快な味を有する薬物が $H_2$ ブロッカーである請求の範囲第1項ないし第 3項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 10 5.  $H_2$ プロッカーがシメチジン、ファモチジン、ニザチジンおよび塩酸ラニ チジンからなる群より選ばれる 1 種または 2 種以上の混合物である請求の範囲第 4 項に記載の経口投与製剤。
  - 6. 不快な味を有する薬物がシメチジン、トラネキサム酸および塩酸セトラキ サートからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請求の範囲第 1項ないし第3項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
  - 7. 溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールがエリスリトール、キシリトール、マンニトールおよびソルビトールからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 20 8. 溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールがエリスリトールである請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
  - 9. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールが0. 1~50重量部である請求の範囲第1項ないし第8項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 25 10. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールが5~10重量部である請求の範囲第1項ないし第8項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
  - 11. pH調節剤の1%(w/v)水溶液または1%(w/v)水懸濁液のpH値が、不快な味を有する薬物のpKa値以上または1%(w/v)水溶液あるい

は1% (w/v) 水懸濁液のpH値以上である請求の範囲第1項ないし第10項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。

- 12. p H調節剤が炭酸水素ナトリウム、無水リン酸水素二ナトリウムおよび沈 降炭酸カルシウムからなる群より選ばれる1種または2種以上の混合物である請 求の範囲第1項ないし第11項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 13. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0. 1~200重量 部である請求の範囲第1項ないし第12項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。 14. 不快な味を有する薬物1重量部に対し、pH調節剤が0. 5~7重量部で ある請求の範囲第1項ないし第12項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 10 15.  $H_2$ プロッカー1重量部に対し、溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールを $5\sim10$ 重量部およびp H調節剤を $0.5\sim7$ 重量部を含有する経口投与製剤。
  - 16. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有する請求の範囲第1項ないし第15項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 15 17. さらにアスパルテームおよび/またはLーメントールを含有する請求の範囲第1項ないし第15項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
  - 18. 剤形が錠剤、顆粒剤、散剤、細粒剤、液剤またはシロップ剤である請求の範囲第1項ないし第17項のいずれか1項に記載の経口投与製剤。
- 19. 溶解熱が-20cal/g以下の糖アルコールおよびpH調節剤を含有さ 20 せることにより、不快な味を有する薬物を含む経口投与製剤の服用性を改善する 方法。
  - 20. さらに甘味剤および/または矯味剤を含有させる請求の範囲第19項に記載の経口投与製剤の服用性を改善する方法。



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04374

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>6</sup> A61K47/10								
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELD	B. FIELDS SEARCHED							
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>6</sup> A61K47/10								
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic d	ata base consulted during the international search (nan	ne of data base and, where practicable, se	earch terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
A	JP, 61-280419, A (American C 11 December, 1985 (11. 12. 8 & GB, 2174004, A		1-20					
A	JP, 2-76826, A (Daiichi Phar 16 March, 1990 (16. 03. 90)	1-20						
A	JP, 8-99904, A (Yamanouchi I Co., Ltd.), 16 April, 1996 (16. 04. 96)		1-20					
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docum conside "E" earlier "L" docum cited to special "O" docum means "P" docum the prior	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed actual completion of the international search lovember, 1998 (16. 11. 98)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  24 November, 1998 (24. 11. 98)						
Nome	Edl. ICA/	Australia de GC						
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer						
Facsimile N	lo.	Telephone No.						

				y to the second			
		• •	e de la companya de l				4
		• •	<b>4</b> · · ·	Martine Company of the Company of th	<b>V</b> 1		
e lan							
<b>.</b>						Name of the state	3
4.3			T <sub>2</sub>		en e		•
E.			Availie de la company de l La company de la company d				Ì,
		in a second of the second of t				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
e de la composition della comp					,		
Aug				***			i ver je <del>r</del> jes
***							10 2
<b>1</b> .				* A <sub>0</sub>			3.4
š.	jade k	Andrew Control of the State of	$S_{ij} = S_{ij} = S_{ij} = S_{ij}$		t the set of the set	and the second s	
e Sis		- 1 - 1 - 2 年 - 1				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
ř						. 1 <b>37</b> 0	
*			***			in Mag The	
3							er jak
				and the second		o <b>e</b> t <sup>©</sup> êre oan de la companye. Geografia	
e se Pij							
- 44.	*	• Color Service Services	and the second second	n german na salah di masaban saban Tanggaran		° spirits.	
•	3			と と Sector			
Ľ.	*						
ja K	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e						85.
修。 か <sup>1</sup> 。		*					
		er en					•
. <del></del>				er er og skriver og er	10 F 2	<b>5</b> *	
	*,						
				e Service			
					\$ - * * ***		•,
							,
		*		••**			
				요 31 - 호 전	*		
Ŋ.				en e		٠	
*							er;

		杳	

	国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP98	3/04374
A. 発明の原	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		•	
Int	. Cl° A61K47/10			
	Tった分野 最小限資料(国際特許分類(IPC))			
Int	. Cl A61K47/10			
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの			
国際調査で使用	<b>目した電子データベース(データベースの名称、</b> [	調査に使用した用語)		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇	所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Α	JP, 61-280419, A (アメパニー), 11.12月.1985(11.12.85) A			1 – 2 0
. A	JP,2-76826,A(第一製薬   (16.03.90)、(ファミリーなし)			1-20
Α	JP,8-99904,A(山之内製 (16.04.96)、(ファミリーなし)	梁休式会在),1	6.4月.1996	1 - 20
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	パテントファ	ミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の 「A」特に関連	Dカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表 「T」国際出願日又は		された文献であって
	<b>状ではあるが、国際出願日以後に公表されたも</b>	論の理解のため	に引用するもの	発明の原理又は理
の 「L」優先権 :	当該文献のみで発明 えられるもの			
文献(5 「O」口頭に、	(は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性が	当業者にとってI ないと考えられる	自明である組合せに
		「&」同一パテントス	· <u> </u>	
国際調査を完一	16. 11. 98	国際調査報告の発送日	2411	.98

特許庁審査官(権限のある職員)

弘實 謙二

電話番号 03-3581-1101 内線

7433

3 4 5 2

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

国際調査機関の名称及びあて先

